(12)

- (45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des Hinweises aut die Patenterteilung: 01.10.1997 Patentblatt 1997/40
- (21) Anmeldenummer; 93915942.2
- (22) Anmeldetag: 17.07.1993
- **EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT** (51) Int CL6: C08G 18/08, C08G 18/42,
 - A61K 7/06, A61K 9/20, A61K 9/32
 - (86) Internationale Anmeldenummer: PCT/EP93/01888
 - (87) Internationale Veröffentlichungsnummer. WO 94/03510 (17.02.1994 Gazette 1994/05)
- (54) VERWENDUNG VON WASSERLÖSLICHEN ODER IN WASSER DISPERGIERBAREN POLYURETHANEN ALS HILFSMITTEL IN KOSMETISCHEN UND PHARMAZEUTISCHEN ZUBEREITUNGEN UND POLYURETHANE, DIE POLYMILCHSÄUREPOLYOLE **EINPOLYMERISIERT ENTHALTEN**

USE OF WATER-SOLUBLE OR WATER-DISPERSIBLE POLYURETHANES AS AUXILIARY AGENTS IN COSMETIC AND PHARMACEUTICAL PREPARATIONS AND POLYURETHANES CONTAINING POLYLACTIC ACID POLYOLS INCORPORATED BY POLYMERIZATION

UTILISATION DE POLYURETHANNES SOLUBLES DANS L'EAU OU DISPERSIBLES DANS L'EAU COMME ADJUVANTS DANS DES PREPARATIONS COSMETIQUES ET PHARMACEUTIQUES, ET POLYURETHANNES RENFERMANT DES POLYOLPOLYLACTIQUES INCORPORES PAR POLYMERISATION -

- (84) Benannte Vertragsstaaten: BE CHIDE ES FRIGBIT LI
- (30) Priorităt: 29.07.1992 DE 4225045
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 07.06,1995 Patentblatt 1995/23
- (60) Teilanmeldung: 97103009.3
- (73) Patentinhaber: BASF Aktiengesellschaft 67063 Ludwigshafen (DE)

- (72) Erfinder.
 - NGUYEN KIM, Son
 - D-6944 Hemsbach (DE)
 - SANNER, Axel
 - D-6710 Frankenthal (DE) . SPERLING-VIETMEIER, Karln D-6730 Neustadt (DE)
- (56) Entgegenhaltungen:
 - EP-A- 0 039 162 DE-A- 3 814 536
- EP-A- 0 043 974 US-A- 3 835 081
- US-A- 3 975 350
- US-A- 4 743 673

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr

entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

Beschreibung

- Die Erfindung betrifft die Verwendung von wasserlöslichen oder in Wasser dispergierbaren Polyurethanen aus
- a) mindestens einer Verbindung, die zwei oder mehrere aktive Wasserstoffatome pro Molekül enthält, b) mindestens einem Säure- oder Satzgruppen enthaltenden Diol und
- c) mindestens einem Diisocyanat

mit einer Glastemperatur von mindestens 15°C und Säurezahlen von 12 bis 150 oder den Salzen dieser Polyurethane in kosmetischen Zubereitungen und als Bindemittel oder Überzugsmittel in oharmazeutischen Zubereitungen.

Polyurethane, die zumindest teilweise bickogisch abbaubar sind und Hydroxycarbonsäureenheiten einpolymenisien erhalten, sind bereits bekannt. Sie sind entweder wasserunkslich, wie das Polyurethan aus Polymichsäurediol und Discoyanaft, das aus der SUA-1 016 314 bekannt ist, doer sie bilden zu weither Filme, wie die aus der US-A-4 098 743 und der US-A-4 147 679 bekannten Polyurethane aus Polyte-caprolaction-diol/dimethylolpropionsäure und Discoyanaften.

Wasserlösliche Polyuerhane, die Carbonylgruppen aufweisende Diote einpolymenisier enhalten, sind aus der US-A-3 412 054 und der US-A-3 658 939 bekannt. Sie werden als Klebstoff, Beschichtungsmittet und in Drucktinner verwendet. Stürcnat: und/oder Carbonylatgruppen enhaltende Polyurethane, die in Wasser dispergierber sind, sind aus der DE-A-15 70 615 bekannt. Sie werden beispielsweise zur Beschichtung und zum Imprägnleren von Textillien, Leder, Papier, Hotz und Metallen verwendet.

Die Palentschrift US 4,748,673 offenbart die Verwendung von wassenfäslichen oder in Wasser dispergierbaren Obywerbanen in kosmelischen und pharmazeutlischen Zubereitungen. Die Potyurethane werden erhatten, indem In einem ersten Schrift ein Potyurethan-Intermedital aus einer Potyel-Komponente, einem Carbonsäureester und einem Polyticocyanat hergestellt wird. Dieses Intermedial wird anschließend durch Behandtung mit starken Basen verseitt, wödel die Esterguppen in Säuregruppen überführt werden.

EP-A 043 974 offenbart antitumoral wirkende Mittel auf Basis wasserlösticher Polyadditionsaddukte.

In der Kozmelik werden Haarbehandtungsmittel, die beispielsweise als Haarvarfeeliger oder Haarspray vorliegen, zur Festigen, Strukturverbessem und Formgeben der Haarv erwendet. Die Haarbehandtungsmittel beischen vorwiegend aus einer Lösung von lifmbildenden Harzen oder synthetischen Polymeren. Bisher wurden in Haarbehandungsmitteln haugsbeiteln bei gelende Filmbildere verwendet. Schelzek, Horno- und Coppymerisate des NY-inylgyrrotidons, Copplymerisate von Vinylethern/Kaleinsäurehabestem, von (Meth)acrysäure oder deren Estem und Amiden und Crötonsäure mit Vinylestern.

Die Haarbehandlungsmittel werden in Form von Lösungen, vorzugsweise als eithandische Lösungen, durch Sprühen auf die Hater gebracht. Nach dem Werdsmipten des Lösemittlis werden die Hater an den gegenseitigen Berüchrungspunkten vom zurückbleibenden Polymer in der gewünschlen Form gehalten. Die Polymeren sollen einerseils so hydrophil sein, daß sie aus dem Haar ausgewaschen werden können, andererseits sollen ein bytrophob sein, damit die mit den Polymeren behandelten Haare auch bei hoher Luftleuchtigkeit ihrer Form behalten und nicht mitleinander werklehen.

Die bisher bekannten polymeren Flimbildner, wie Polyvinylgyrrolidone zeigen jedoch meistens als Nachteil eine zu hohe Wassearunfambe ein erhöhter Lutifleuchtigkeit. Diese Eigenschalt film zu zu einem unewhonschen Verkleben der Haare und zu einem Nerbust der Festigkeit und damit einem Zusammenbruch der Haarfisur. Wird andererseits die Widerstandsfähigkeit geen hiche Lutifleuchtigkeit verbossent, z.B. bei Copolymerisatien aus N-Vinylpyrrolidon und Vinylacetals, so leidet darunter die Elastizität des Films und die Sprödigkeit dieser Films kann ansch der Haarbehandung soger zu einem unangenehmen Stauben und einem schuppigen Belag übren. Außerdem wird vor allem die Auswaschbarkeit bei der Rehingung der Haare sehr erschwart. Die obengenannten synthetischen Haarbehandungsmittel sind aufgrund hrer hydrolysebeständigen C-C-Kette biologisch nicht abbaubas. Scheltack ist dagegen biologisch abbaubas, hat aber viells Machtelle. So sind seine Eigenschaften als Haarbehandlungsmittel im Vergleich zu den Homo- und Copolymerisaten des N-Vinylpyrrolidons schlechter, inabsondere bezöglich der Klebrigkeit, Wasserföslichkeit und Seifligkeit. Da Schellack in Naturprodukt ist, sind seine Eigenschaften alst Haarbeiten afstare Schwankungen unterlegen.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, Hillsmittel für kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen zur Verfügung zu stellen.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst mit der Verwendung von wasserlöslichen oder in Wasser disperglerbaren Polyurethanen aus

- a) mindestens einer Verbindung, die zwei oder mehrere aktive Wasserstoffatome pro Molekül enthält,
- b) mindestens einem Säure- oder Salzgruppen enthaltenden Diol und
- c) mindestens einem Diisocyanat

mit einer Glastemperatur von mindestens 15°C und Säurezahlen von 12 bis 150 oder den Salzen dieser Polyurethene in kosmetischen Zubereitungen und als Bindemittel oder Überzugsmittel in pharmazeutischen Zubereitungen.

Für die erindungsgemäße Verwendung kommen alle wassenfäsichen oder in Wasser dispregierbaren Polyurethaen Betracht, die die oben engegebenen Komponenten a) bis e) einpolymerisiet enthalten, eine Glasstenperatur von
midestens 15°C und Säuerzahlen von 12 ble 150 aufweisen sowie die Sätze der Polyurethanen. Als Verbindungen
der Gruppe a) kommen alle die für die Herstellung von Polyurethanen einsetzbaren Verbindungen mit 2 oder mehreren
aktiven Wassersödlachmen pro Meikkl in Betracht. Als Verbindungen der Gruppe a) eigen sich beispielweise Doile,
Dämfun, Polyesterole, Polystherole oder Mischungen der genannten Verbindungen, webe ib zu 3 mei-% der jeannten Verbindungen duch Tridic der Triamine resetzt sein können. Geeignste Diele ein beispielsweise Erlyfenglykol, Propylenglykol, Bulykenglykol, Neopenlyfglykol, Polystherole wie Polystryfenglykole mit Melekulagsweithen nach dem Zalhenmittel
vor bis zu 3000. Belockooplymeristate aus Erlyfenoxid, Propylenoxid und Bulyfenoxid, die die Alkylenoxidenhalten
vor bis zu 3000 der Blockooplymeristate aus Erlyfenoxid, Propylenoxid und Bulyfenoxid, die die Alkylenoxidenhalten
stallstisch verlaß der in Form von Blöcken einophymeristen antalten Characteristen and hard. Der Gruppen der Diele und Polystherole bei Filyfenglykol, Neopenlyfglykol, Diethylenglykol, Triethylenglykol, Teirzethylenglykol, Pententylenglykol und Hexaathylenglykol.

Geeignete Diamine sind beispielsweise Ethylendiamin, Propylendiamin, 1,4-Diaminobutan und Hexamethylendiamin sowie a. a-Diamine, die durch Aminierung von Polyalkylenoxiden, insbesondere Polyethylenoxiden mit Ammoniak herstellbar sind.

Als Vetnindungen der Gruppe a) kommen außerdem sämlliche Polyesterole in Betracht, die üblicherweise zur Herstellung von Polyurehanen eingessetzt werden, z.B. Umsestrungsprodukte aus Phithalsdier und Diethlynghgykol, Isophihalsdure und Butandiol-{1,4}, Isophihalsdure/Adipinsdure und Hexandiol-{1,5} sowie aus Adipinsdure und Ethyenolykol.

Insbesondere eignen sich als Polyesterole Poly(α-Hydroxycarbonsäurediole) der Formel

in der

25

50

R1, R2 H, C1- bis C6-Alkyl oder Aryl,

R Rest eines zweiwertigen Diols (Alkylenrest) mit 2 bis 8 C-Atomen

n, m 1 - 30 bedeuten.

Der Rest R in Formel I bedeutet vorzugsweise -CH2-CH2-,

die Reste R1 und R2 stehen vorzugsweise für CH3.

Geeignete α-Hydroxycarbonsäuren für die Herstelllung der Poly-α-Hydroxycarbonsäurediole sind beispielsweise Milchsäure, α-Hydroxybuttersäure, Lactid und Glyoxylsäure, Vorzugsweise setzt man Milchsäure ein, von der sämtliche Isomeren geeignet sind: L.D.D.-Milchsäure.

Zur Hersteltung der Polyureithane kann man auch Mischungen von Verbindungen der Gruppe e) einsetzen, z.B. Mischungen aus einem Diol und einem Polyesterol, oder einem Diol und Polyetherolin. In den Mischungen könnel bis zu 3 mol⁴% der genannten Verbindungen durch Triole oder Triamine ersetzt sein. Geleignete Triole sind beispielsweise Glycerin, Trimethylolethan oder Trimethylolpropan. Als Triamine eignen sich insbesondere Diethylentriamin oder Dipropylentriamin.

Als Verbindungen der Gruppe b) zur Herstellung der Polyurelhane können alle hierfür üblichen Säure- oder Satzgruppen enthaltenden Diole eingesetzt werden. Insbesondere eignen sich Dimethylolpropansäure, Verbindungen der Formel

5 und/oder

10

20

25

30

In den Formein II und III steht R jeweils für eine C2- bis C18-Alkylengruppe und bedeutet vorzugsweise -CH2-CH2-,

und/oder

In Formel III steht Me für Na oder K.

Zur Herstellung der Polyurethane können die üblicherweise verwendeten DI- und Polyisocyanate verwendet werden. Besonders bevorzugt verwendet man als Verbindungen der Gruppe o; Hexamethylendilisocyanat, Isophorondiisocyanat und/oder Toluylendilisocyanat. Wie bei der Herstellung von Polyurethanen üblich, kann man Kettenverlangerer sien beispielsewise Hexamethylendilamin, Piperacijn, 1,2-Diaminocyclohexan, 1,3-Diaminocyclohexan, 1,4-Diaminocyclohexan, Neopentandiamin und 4,4-Diaminodicyclohexylmethan.

Sämtliche oben beschriebenen Polyureithane werden erlindungsgemäß als Hillsmittel in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen verwendet. Für die Anwendung im kosmetischen und pharmazeutischen Bereich werden diejenigen Polyureithane eingeselzt, die Säurezahlen von 12 bis 150, vorzugsweise 30 bis 90 sowie eine Glastemperatur von mindestens 15°C haben. Die Glastemperatur T_o kann bis zu 12°C beträgen und liegt vorzugsweise in dem Bereich von 30 bis 10°C. Die Glastemperatur T_o, wich nach ASTM D 3418 bestimmt.

Die Polyurethane sind nach Neutralisation (teilweise oder vollständig) wasserlöslich bzw. ohne Zuhilfenahme von

Emulgaloren in Wasser dispergierbar. In aller Regel weisen die Salze der Polyurethane, die durch Neutralisation mit Basen drarus erhältlich sind, eine bessere Wassendösichheit oder Dispergierbarkeit in Wasser auf als die nicht neutralisierten Polyurethane. Als Base If die Neutralisation der Polyurethane können Allsalimelat Basen wie Natronlauge. Kalikunge, Soda, Natriumhydrogencarbonat, Kalikumcarbonat oder Kalikumfydrogencarbonat und Erdalkalimetalibasen wie Gelciumhydroxyd, Calikumoxid, Magnesiumfydroxyd doet Mangnesiumcarbonat sowie Ammoniak und Amin verwendet werden. Besonders für den Einsatz in Haarbehandlungsmitteh haben sich zur Neutralisation der Säuregruppen enthaltenden Polyurethane 2-Amino-2-Methylpropanot, Diethylaminopropylamin und Triisopropanolamin bewährt. Die Neutralisation der Säuregruppen enthaltenden Polyurethane kann auch mit Hilfe von Mischungen mehrerer Basen vorgenommen werden, z. B. Mischungen aus Natronlauge und Triisopropanolamin. Die Neutralisation kann je nach Anwenduncszweck partiel z. B. zu 20 bis 40 % der vollständie d. b. zu 100 % entralisation kann je nach

Sind die Verbindungen wasserdispergierbar, können sie in Form von wäßrigen Mikrodispersionen mit Teilchendurchmessen von üblicherweise 5 bis 100 m., in besendere 10 bis 80 m., und Festsofigehalten von üblicherweise 1 bis 40 Gew. %, insbesondere 3 bis 30 Gew. %, zur Anwendung gebracht werden. Diese Mikrodispersionen benötigen in der Regels keine Emulgatoren doet Tenside zu ihrer Stabilisierung.

Die von Milchsäurepotyclen abgeleiteten Polyurethane sind zumindest teitweise biologisch abbaubar. Sämtliche Sergruppen enthaltenden Polyurethane sind am Klärschlamm zu mehr als 90 % eliminierbar (bestimmt nach Zahn-Wellens gemäß DIN 38 412, Teil 25).

Die oben beschriebenen Polyurethane werden außer in der Haarkosmeilk auch für Cremes und im Pharmabereich als Tablettenüberzugsmittel und Tablettenbinder verwendet. Sofern die oben beschriebenen Polyurethane als Haarbehandlungsmittel verwendet werden, gelangen sie meistens in Form von wäßrigen oder eitbanolischen Lösungen zur Anwendung. Der Festsoftgehalt dieser Lösungen beträgt 0,1 bis 30, vorzugsweise 1 bis 15 Gew. % Polyurethan oder Satz eines Polyurethans.

Beisolele

Allgemeine Herstellungsvorschrift

In einem 4-Halskolben, der mit Rührer, Tropftrichter, Thermometer, Rückflußkühler und Vorrichtung für das Arbeiten unter Slickstoff ausgestätelt sit, werden die in der Tabelle angegebenen Verbindungen a) und b) im Methylethylketon gelöst. Dazu wird das Reaktionsgemisch auf eine Temperatur von ca. 80°C unter Rührer en blitz. Sobial sich alles gelöst hat, kühlt man das Reaktionsgemisch auf ein Emperatur seigt dabe in Bei einer Innenmerparatur von 60°C wird das nagegebene Discovanat zu. Die Reaktionsgemisch auf eine Steptenster sie das ne Bei einer Innenmerparatur von 60°C wird das Reaktionsgemisch dann solenge gerüht, bis der Iscovjanatgruppengehalt des Gemisches praktisch konstant blebt. Danach kühlt man das Reaktionsgemisch auf eine Temperatur in dem Bereich von 10°C bis 30°C ab und tropft bei dieser Temperatur das In der Tabelle angegebene Diamin langsem zu. Man rühnt das Reaktionsgemisch dann noch solange in diesem Temperaturberarich, bis der Iscovjanatgruppen derbit auf 0 abgefallen ist. Sedem man keinen Kettenverlängener zusetzt, werden die restlichen Isocyanatgruppen durch Zusätz von Arninen, 2.B. Z-Arnino-Z-methyl-1-propanol inaktiviert. Man fügl dann Ethanol zu und enflernt den größten Teil des Methylethylketons und des Ethanols unter vermindertem Druck bei a. 40°C. Das restliche Ethanol wird im Akkuurmtockschrank bei 50°C entlernt. Man erhält nach dem Trocknen ein elastisches bis sehr hartes Produkt, das in Ethanol sowie in Wasser - vorzugsweise nach der Notzistalistion mit einem Amin - Sielch bzw. dissperigients ist.

Anstelle der Zugabe von Ethanol zum Reaktionsgemisch kann man auch Wasser zusetzen und das Fleaktionsprodukt neutralisieren, z.B. mit einem Amin. Das als Lösemittel verwendete Methylethylketon kann dann im Vakuum bei 40°C abdestilliert werden, so delt man direkt eine wäßrige Lösung bzw. Dispersion eines säuregruppenenhattenden Polyurethans mit den in der Tabelte angegebenen Eigenschaften erhält. Die Abkürzungen in der Tabelte haben folgende Bedeufung:

PEG300: Potyethylengtykol M_w = 300 g/mol NPG: Neopentylgtykol

P DMPA: Dimethylolpropansäure
IPDI: Isophorondiisocyanat

P(IPS/ADS-VI): Polyesterol mit M_w = 1000 g/mol aus Isophthalsäure, Adipinsäure und Hexandiol.

P(ADS-DEG): Polyesterol mit M_w = 500 g/mol aus Adipinsäure und Diethylenglykol P(PS-DEG): Polyesterol mit M_w = 450 g/mol aus Phthalsäure und Diethylenglykol

P(MIS-EG): Polymilchsäure-ethylenglykol M., = 500 g/mol.

P(PMDA-NPG): Kondensat aus Pyromellitsäuredianhydrid und Neopentylglykol vom Molekulargewicht M., von ca.

430 mit der Struktur

P(SIPS-NPG): Kondensat aus 5-Natriumsultonato-isophthalsäure mit Neopentylglykol vom Molekulargewicht M_w

ca. 440 und der Struktur

NMP: N-Methylpyrrolidon

dispergierbar

EtOH: Ethanol leicht löslich

5

10

15

20

35

disp:

Die biologische Abbaubarkeit der Polyurethane wurde nach Zahn-Wellens, DIN 38 412, Teil 25 bestimmt. Die Polyurethane 1 bis 5 gehören zum Stand der Technik, während die Polyurethane 6 und 7 neue Stoffe gemäß Erfindung sind.

Um die Verwendung als Haarbehandlungsmittel zu demonstrieren, wurden folgende Haarbehandlungsmittel hergestellt:

(a) Aerosol-Haarspray (rein ethanolisch)						
Polyurethan gemåß Beispiel 3	3%					
2-Amino-2-methyl-propanol	0,26%					
Ethanol abs.	61,74%					
Dimethylether	35 %					

(b) Aerosol-Haarspray (wäßrig-a	lkoholisch)
Polyurethan gemäß Beispiel 3	3,00%
2-Amino-2-methyl-propanol	0,26%
Wasser dest.	10,00%
Ethanol abs.	51,74%
Dimethylether	3E 00%

(c) Handpumpenspray	
Polyurethan gemäß Beispiel 3	6,00%
2-Amino-2-methyl-propanol	0,52%
Wasser dast.	93,48%

(d) Haarlestiger (rein wäßrig)	
Polyurethan gemäß Beispiel 5	4,00%
2-Amino-2-methyl-propanol	0,37%
Wasser dest.	95,63%

(e) Haarlestiger (wäßrig-alkoholisch						
Polyurethan gemäß Beispiel 5	4,00%					
2-Amino-2-methyl-propanol	0,37%					
Wasser dest.	63,75%					
Ethanol abs.	31,88%					

Tabelle

15

20

Poly. ure.		Zusammensetzung [WolAnteil]	Anteil]	
than Nr.				
	Komponente (a) Diol	Komponenente (b) såurehaltiges Diol	Komponente (c) Diisocyanat	Diamin
1	PEG300 [1]; NPG [0,5]	DMPA [1,5]	IPDI (3,2)	Piperazin [0,2]
2	P (ADS-DEG) [1]	DMPA [1,3]	IPDI [2,1]	
3	P(IPS/ADS-VI)[1]; NPG [2]	DMPA [3]	[6] IPDI [6]	
4	P(IPS/ADS-VI) [1]; NPG [2]	DMPA [2,5] P(SIPS-NPG) [1]	IPDI [6,5]	Piperazin [0,003]
5	P(PS-DEG) [1]	DMPA [1,5]	IPDI [2,7]	Piperazin [0,03]
9	P(MIS-EG) [1]	DMPA [2]	IPDI [2,7]	
7	P(MIS-EG) [1]; NPG [2]	P(PMDA.NPG) [1] P(SIPS-NPG) [1]	IPDI [4,5]	

Tabelle - Forts. -

15

20

_	_		-	_		_	_	_	_
biolog. Ab-	baubarkeit	Zahn-			94			91	- 6
Curl Retention	(25°C, 90% rel.	Feuchte, 5h)	54	35	98	8831	75	32	39
Löslichkeit 21		EtOH H2O	disp.	1	disp.	disp. disp.	disp. 1	1	7
K-Wert	_		37.4	26	32	34,4	32,7	28	26,5
T _G 1)	ទ		89	62	7.1	88	70	98	7.1
Saurezahl			62	89	54	20	28	84	45
Poly.	ure.	than Nr.	г	2	î	4	2	9	,

¹⁾ Glastemperatur T_G: wurde durch Differential Thermo Analyse nach ASTM D3418 ermittelt.
²⁾ Die Löslichkeit wurde nach der Neutralisation mit 2-Amino-2-methylpropanol auf pH 7 ermittelt (5%ige Lösung, RT)

3) Die Curl-Retention von Polyurethan 4 wurde in Ethanol: H2O (50:45) gemessen.

Patentansprüche

- 1. Verwendung von wasserlöslichen oder in Wasser dispergierbaren Polyurethanen aus
 - a) mindestens einer Verbindung, die zwei oder mehrere aktive Wasserstoffatome pro Molekül enthält,
 - b) mindestens einem Säure- oder Salzgruppen enthaltenden Diol und
 - c) mindestens einem Diisocyanat

mit einer Glastemperatur von mindestens 15°C und Säurezahlen von 12 bis 150 oder den Salzen dieser Polyurethane in kosmetischen Zubereitungen und als Bindemittel oder Überzugsmittel in pharmazeutischen Zubereitungen.

- Verwendung nach Anspruch I, dadurch gekennzeichnet, daß man als Verbindungen der Gruppe (a) Diele, Dismine, Polysterloe, Polysterloe doer deren Mischungen mil einem Molekulargewicht (Zalhenmittel) von jeweils bis zu 3000 verwendet, wobei bis zu 3 mol-% der genannten Verbindungen durch Tricle oder Triamine ersetzt sein können.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Verbindungen der Gruppe (a) mindestens 20 mol-% Poty(α-hydroxycarbonsäurediole) der Formel

in der

15

- R1, R2 H, C1- bis C5-Alkyl oder Aryl,
- R Rest eines zweiwertigen Diols (Alkylenrest) mit 2 8 C-Atomen
- n, m 1 30 bedeuten,
- 35 verwendet werden.
 - Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als Verbindungen der Gruppe (b) Dimethylolpropansäure, Verbindungen der Formeln

und/oder

55

verwendet, in denen R jeweils für eine C2- bis C18-Alkylengruppe und Me für Na oder K steht.

 Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als Verbindungen der Gruppe (c) Hexamethylendlisocyanat, Isophorondlisocyanat und/oder Toluylendlisocyanat verwendet.

Claims

5

10

25

45

55

- 1. The use of polyurethanes which are soluble or dispersible in water and are composed of
 - a) at least one compound which contains two or more active hydrogens per molecule.
 - b) at least one diol containing acid groups or salt groups and
 - c) at least one diisocyanate

with a glass transition temperature of at least 15°C and acid numbers of from 12 to 150 or the salts of these polyurethanes in cosmetic compositions and as binders or coating agents in pharmaceutical compositions.

- The use as claimed in claim 1, wherein diols, diamines, polyesterots, polyetherots or mixtures thereof with a molecular weight (number average) of in each case up to 3000 are used as compounds in group (a), it being possible to replace up to 3 mol % of said compounds by trids or triamines.
 - 3. The use as claimed in claim 1, wherein at least 20 mot % of poly(α-hydroxy carboxylic acid diols) of the formula

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & R^2 \\
\downarrow & \downarrow \\
HO \leftarrow CH \longrightarrow C \longrightarrow R \longrightarrow C \longrightarrow CH \longrightarrow CH \longrightarrow MH
\end{array}$$
(1)

where

R1 and R2 are each H, C1-C5-alkyl or aryl,

R is a radical derived from a diof (alkylene radical) with 2 - 8 carbons, n and m are each 1 - 30,

n and m are each 1 - 30,

- are used as compounds in group (a).
- 4. The use as claimed in claim 1, wherein dimethylolpropanoic acid, compounds of the formulae

and/or

15

20

50

88

where R is in each case C2-C18-alkylene, and Me is Na or K, are used as compounds in group (b).

The use as claimed in claim 1, wherein hexamethylene diisocyanate, isophorone diisocyanate and/or toluylene diisocyanate are used as compounds in group (c).

30 Revendications

- 1. Utilisation de polyuréthannes solubles dans l'eau ou dispersibles dans l'eau, qui se composent
 - a) d'au moins un composé qui contient deux ou plus de deux atomes d'hydrogène actifs par molécule,
 - b) d'au moins un diol contenant des radicaux acide ou set et
 - c) d'au moins un diisocyanate,

avec une température de transition vitreuse d'au moins 15°C et des indices d'acidité de 12 à 150, ou des sels de ces polyuréthannes, dans des préparations cosmétiques et à titre de liants ou d'agents d'enrobage dans des préparations pharmaceutiques.

- 2. Utilisation suivant la revendication 1, caractériste en ce que l'on utilise, à titre de composés du groupe (a), des cidis, des diamines, des polyseriordes, des polysérhories, ou leurs entélanges, qui possèdent à chaque tois un poids moléculaire (moyenne en nombre) qui rétive jusqu'à 3000, où jusqu'à 3% molaires des composés cités peuvent être remplaces par des vitols ou des trizamines.
- Utilisation suivant la revendication 1, caractérisée en ce que l'on utilise, à titre de composés du groupe (a), au moins 20% molaires de poly(acides (α-hydroxycarboxyliquediols) de la formule

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & R^2 \\
\downarrow & \downarrow \\
HO \longrightarrow CH \longrightarrow C \longrightarrow \dot{R} \longrightarrow C \longrightarrow CH \longrightarrow O \longrightarrow_{m} H
\end{array}$$
(!)

dans laquelle

- R¹, R² représentent chacun un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁ à C₅, ou un radical aryle, représente le reste d'un diol bivalent (reste alkylène) qui comporte de 2 à 8 atomes de carbone.
- represente le reste d'un dioi bivalent (reste alkylène) qui comporte de 2 à 8 atomes de carbone, n, m sont des nombres dont la valeur varie de 1 à 30.
- Utilisation suivant la revendication 1, caractérisé en ce que l'on utilise, à tifre de composés du groupe (b), l'acide diméthylopropanoique, des composés des formutes

eVou

10

15

20

30

55

HO.— R.— O.— C.— O.— R.— OH (III)

dans lesquelles R représente à chaque lois un radical alkylène en C_2 à C_{18} et Me représente un atome de sodium ou de potassium.

 Utilisation suivant la revendication 1, caractérisée en ce que l'on utilise, à titre de composés du groupe (c), le diisocyanate d'hexaméthylène, le diisocyanate d'isophorone el/ou le diisocyanate de totuylène.